

19



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



11 Veröffentlichungsnummer: **0 532 029 A1**

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: **92115578.4**

51 Int. Cl.⁵: **G03H 1/02**

22 Anmeldetag: **11.09.92**

30 Priorität: **12.09.91 DE 4130380**

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
17.03.93 Patentblatt 93/11

84 Benannte Vertragsstaaten:
DE FR GB NL

71 Anmelder: **Consortium für elektrochemische
Industrie GmbH
Zielstattstrasse 20
W-8000 München 70(DE)**

72 Erfinder: **Hampp, Norbert, Dr.
Ungererstrasse 43
W-8000 München 40(DE)
Erfinder: Popp, Andreas
Görresstrasse
W-8000 München 40(DE)
Erfinder: Miller, Alfred, Dr.
Kopernikus-Weg 1
W-8000 Martinsried(DE)
Erfinder: Bräuchle, Christoph, Prof. Dr.
Rotkäppchenstrasse 89a
W-8000 München 83(DE)
Erfinder: Oesterheld, Dieter, Prof. Dr.
Werdenfelsstrasse 17
W-8000 München 70(DE)**

54 **Purpurnembran-Zubereitungen mit erhöhter holographischer Beugungseffizienz.**

57 Die Erfindung betrifft Purpurnembran-Zubereitungen mit erhöhter holographischer Beugungseffizienz. Die Purpurnembran-Zubereitungen haben eine Beugungseffizienz von mehr als 2 % und eine Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz von weniger als 5 sec. und eine Auflösung von mehr als 1500 Linien/mm.

Die Purpurnembran-Zubereitungen sind dadurch erhältlich, daß eine Purpurnembran-Suspension mit einer Photozykluszeit von mindestens 10 ms mittels eines Puffers auf einen pH Wert zwischen 6 und 11 eingestellt wird, dieser Purpurnembran-Suspension 1 bis 10 % eines Protonendonators zugesetzt wird, und die so erhaltene Suspension auf einen Wassergehalt von 1 bis 30 % getrocknet wird.

EP 0 532 029 A1

Die Erfindung betrifft Purpurmembran-Zubereitungen mit erhöhter holographischer Beugungseffizienz

Die Verwendung von Bacteriorhodopsin oder Bacteriorhodopsin-Varianten als wirksame Komponente in optischen Aufzeichnungsmedien ist bekannt. So werden beispielsweise in dem Artikel von N. Hampp und C. Bräuchle, Bacteriorhodopsin and its Functional variants: Potential Applications in Modern Optics, in Studies in Organic Chemistry 40, Photochromism, 954-975, Ed. H. Dürr, H. Bouas-Laurent, Elsevier, 1990, mögliche Anwendungen von Bacteriorhodopsin tabellarisch aufgeführt.

Aus Gründen der größeren Stabilität gegenüber thermischer, chemischer und photochemischer Zerstörung bzw. Degradation wird in optischen Aufzeichnungsmedien das Bacteriorhodopsin und/oder seine Varianten als wirksame Komponente bevorzugt nicht in Form der freien Moleküle, sondern in membrangebundener Form, also in der Regel in Form der, gegebenenfalls zerkleinerten, Purpurmembran bzw. von Varianten derselben eingesetzt. Varianten der Purpurmembran, d.h. Membranen, die Varianten des Bacteriorhodopsins enthalten, lassen sich in an sich bekannter Weise mit Hilfe von biotechnologischen Verfahren z.B. durch Variation des Retinal-Chromophors mittels chemischen Austausches (vgl. z.B. W. Gärtner, D. Oesterhelt, 1988, Methoxyretinals in bacteriorhodopsin. Absorption maxima, cis-trans-isomerization and retinal protein interaction, Eur. J. Biochem. 176:641-648) oder durch Modifikation des Bacteriorhodopsin-Moleküls (siehe Z. B. D. Oesterhelt, G. Krippl, Ann. Microbiol. (Inst. Pasteur) 134B (1983), (137-150)) erhalten. Die Charakterisierung von Bacteriorhodopsin-Varianten mit modifiziertem Bacteriorhodopsin wird beispielsweise in A. Miller, D. Oesterhelt, Kinetic optimization of bacteriorhodopsin by aspartic acid 96 as an internal proton donor, Biochim. and Biophys. Acta 1020, (1990), 1020, 57-64 beschrieben.

Eine vielversprechende Anwendung von Purpurmembranen liegt in der Holographie. Unter Holographie sind dabei neben den rein holographischen Verfahren auch solche optischen Verfahren zu verstehen, die einen oder mehrere holographische Teilschritte beinhalten.

Die Vorteile der Verwendung von Purpurmembran-Zubereitungen für die genannten Zwecke liegen insbesondere im günstigen Absorptionsbereich, in der hohen erzielbaren Auflösung, in der hohen Zahl der möglichen Schreib-/Löschzyklen, in der hohen Lagerstabilität, in der hohen Sensitivität und Lichtechtheit. Auch ein Einsatz bei der Farbholographie ist möglich. Dies gilt für sämtliche mit Purpurmembran-Zubereitungen möglichen Hologrammtypen, wie etwa die oft als B-Typ-Hologramme bezeichneten Ausführungsfor-

men, bei denen eine Photokonversion des Anfangszustandes (= B) der wirksamen Komponente vorgenommen wird, oder diejenigen Hologrammtypen, bei denen ein Zwischenzustand oder Photointermediat einer Photokonversion unterworfen wird (z. B. M-Typ Hologramm). Vorteilhaft wird dafür ein Intermediat ausgewählt, dessen Absorptionseigenschaften sich deutlich von denen des Anfangszustandes unterscheiden. Ein solches Intermediat, welches sich günstig für holographische Zwecke einsetzen läßt, steht beispielsweise in Form des häufig als M-Zustand bezeichneten Zwischenzustandes des natürlich vorkommenden Bacteriorhodopsins zur Verfügung.

Für die Holographie können Purpurmembranen beispielsweise in Form von Suspensionen oder Filmen verwendet werden.

Purpurmembran-Suspensionen enthalten Purpurmembranen in Wasser, d. h. der Wassergehalt ist in Purpurmembran-Suspensionen größer als der Gehalt an Purpurmembran. Ein Einsatz von Purpurmembran-Suspensionen als Aufzeichnungsmaterial kommt für Informationen in Betracht, bei denen nur eine geringe räumliche Auflösung des Aufzeichnungsmaterials benötigt wird und/oder lange Anstiegszeiten der holographischen Beugungseffizienz ausreichend sind.

Unter holographischer Beugungseffizienz, versteht man das Verhältnis der Intensität von am holographischen Gitter abgebeugtem Licht zur Intensität des in das holographische Gitter einstrahlenden Lichtes. Die holographische Beugungseffizienz wird in der Regel in % angegeben. Der Maximalwert der zu erreichenden Beugungseffizienz liegt bei 100 %. Die für die erfindungsgemäßen Purpurmembran-Zubereitungen angegebenen holographischen Beugungseffizienzen beziehen sich, wie auch bei den Angaben im Stand der Technik üblich auf eine Wellenlänge von 632,8 nm. Der Anstieg der holographischen Beugungseffizienz ist die Zeitspanne von Belichtungsbeginn bis zum Erreichen der maximalen Beugungseffizienz. Je kürzer diese Zeitspanne ist, desto mehr eignet sich das Material für dynamische Anwendungen. Das Minimum der theoretisch erreichbaren Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz beträgt ca. 50 µs für Purpurmembran-Zubereitung. Die Definition der holographischen Beugungseffizienz und eine Beschreibung des Zusammenhangs zwischen Beugungseffizienz und Wellenlänge findet sich bei Kogelnik, H. (1969) Bell Syst. Tech. J. 48, 2909-2947.

Ein Einsatz von Suspensionen enthaltend Purpurmembranen als Aufzeichnungsmaterial wird von V. Y. Bazhenov et al in Optical Processing and Computing in Kapitel 4, Biopolymers for Real-Time Optical Processing 103-144 beschrieben. Zwar sind aus dieser Schrift Bacteriorhodopsin-Suspensionen

mit einer Beugungseffizienz bis zu 6 % bekannt, aber Aussagen über die Herstellung und Zusammensetzung dieser Suspensionen werden nicht gemacht. Diese Suspensionen haben diffusionslimitierte Anstiegszeiten der Beugungseffizienz, was zu Anstiegszeiten der Beugungseffizienz von 7 sec und länger führt. Diese Anstiegszeiten der Beugungseffizienz sind für eine Verwendung in der dynamischen Holographie zu langsam. Mit Purpurchromat-Suspensionen werden Auflösungen von 0 bis 500 Linien/mm erreicht. Die Suspensionen sind daher für eine Verwendung in der dynamischen Holographie oder für die Verwendung als hochauflösendes Speichermaterial, wo höhere Auflösungen bis 5000 Linien/mm erforderlich sind, ungeeignet. Auch die Realisierung von M-Typ Hologrammen ist mit diesen Suspensionen nicht möglich.

Diesen Nachteil zeigen Medien, die immobilisierte Purpurchromat enthalten, nicht. Dabei wird die Purpurchromat bevorzugt in Form von Filmen oder Gelen, eingebettet in Trägermaterialien wie z.B. Polymere, aufgebracht auf Substrate wie etwa Glasplatten oder Spiegel oder in anderer, eine reproduzierbare flächenhafte Anordnung gestattender Form eingesetzt.

Nach Hampp et al. in "Thin films in optics" (Ed.: T. Tschudi) Proc. SPIE 1125, S.2-8 werden Purpurchromat enthaltende Filme dadurch erhalten, daß man Purpurchromat-Suspensionen auf silicatisierten Glasplatten trocknet. Die optische Homogenität der Filme kann erhöht werden indem man Mischungen aus wasserlöslichen Polymeren mit Purpurchromat-Suspensionen einsetzt. Als Beispiele für wasserlösliche Polymere werden Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon genannt. Als weitere Methode wird das Einbetten in eine Matrix durch direkte Polymerisation in Polyacrylamid Gele genannt. Einzelheiten über die Herstellung der purpurchromathaltigen Filme werden nicht gemacht. Die Filme haben einen Wassergehalt von 60 %. Die Beugungseffizienz liegt bei maximal 0,2 % für Filme enthaltend Wildtyp-Purpurchromat (BR-WT) bzw. bei 0,3 % für Filme enthaltend eine Purpurchromat-Mutante, bei der an Position 96 des Bacteriorhodopsins Asparaginsäure gegen Asparagin ausgetauscht ist (BR 326 Mutante).

In dem Artikel von N. Hampp und C. Bräuchle, "Bacteriorhodopsin and its Functional variants: Potential Applications in Modern Optics" in Studies in Organic Chemistry 40, Photochromism, S. 954-957 Ed. H. Dürr, H. Bouas-Laurent, Elsevier, 1990, wird die Anwendung von Wildtyp-Bacteriorhodopsin und der schon genannten Position 96 Variante des Bacteriorhodopsins BR 326 auf dem Gebiet der modernen Optik bzw. Holographie beschrieben. Als Herstellungsverfahren für Filme enthaltend Bacteriorhodopsin wird offenbart, die Purpurchromat Suspension auf einem Glaträger oder eingebettet in

Polymere zu trocknen. Nach dieser Schrift wird die Purpurchromat wie gekauft oder präpariert für die Filmherstellung eingesetzt. Es werden keine Angaben über Parameter wie Salzkonzentrationen oder Pufferlösungen oder etwaige Hilfsstoffe gemacht. Die dort beschriebenen Filme haben eine Beugungseffizienz von 1 % bei Verwendung von WT Purpurchromat bzw. von 2 % bei Verwendung der BR-326 Mutante. In Biophys. J. 58, 83, (1990), S. 83-93 werden verschiedene Eigenschaften von Filmen enthaltend Wildtyp-Bacteriorhodopsin bzw. die Position 96 Variante des Bacteriorhodopsins BR 326 für Filme offenbart. Die purpurchromathaltigen Filme wurden dadurch erhalten, daß eine wässrige Purpurchromat-Suspension mit einem pH von 6 bis 7 auf silanisierten Glasplatten über Nacht luftgetrocknet wurde. Die Filme haben einen Wassergehalt von 60 %. Nach dieser Schrift wird die Purpurchromat auf einen pH von 6 bis 7 eingestellt für die Filmherstellung eingesetzt. Es werden keine Angaben über Parameter wie Salzkonzentrationen oder Pufferlösungen oder etwaige Hilfsstoffe gemacht. Die erhaltenen Filme haben eine Beugungseffizienz von 0,2 bis 0,4 %.

Ein schwerwiegender Nachteil, der bisher einer breiteren Anwendung von Purpurchromat-Zubereitungen in der Holographie entgegenstand, ist die geringe erreichbare holographische Beugungseffizienz der bekannten Purpurchromat-Zubereitungen. Diese geringe Beugungseffizienz macht es beispielsweise erforderlich zur Detektion der gespeicherten holographischen Information starke Laser einzusetzen, um im Detektionssystem ein Signal, welches eindeutig zu registrieren ist, d. h. ein gutes Signal/Rausch-Verhältnis ermöglicht, zu erhalten. Starke Laser haben in der Praxis Nachteile. Beispielsweise seien folgende genannt: Hohe Laserleistung ist teuer, starke Laser sind baulich groß und der Betrieb starker Laser erfordert höhere Sicherheitsstandards. Zudem führt eine starke Laserleistung zu einer thermischen Belastung der Probe durch das nicht abgelenkte, die Probe transmittierende Licht, welche unter Umständen zur Zerstörung der gespeicherten Information führen kann.

Trotz ihrer teilweise hohen Beugungseffizienz sind bekannte Purpurchromat-Suspensionen, wie ausgeführt, aufgrund ihrer langsamen Anstiegszeit der Beugungseffizienz sowie ihrer geringen räumlichen Auflösung ebenfalls für breite Anwendungen ungeeignet.

Aufgabe der Erfindung war es daher, Purpurchromat-Zubereitungen mit einer erhöhten Beugungseffizienz zur Verfügung zu stellen, die eine schnellere Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz haben, als bekannte Purpurchromat-Suspensionen.

Die Aufgabe wird durch Purpurchromat-Zubereitungen gelöst, die eine Beugungseffizienz von

mehr als 2 % und eine Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz von weniger als 5 sec. haben.

Die erfindungsgemäßen Purpurmembran-Zubereitungen haben einen pH Wert zwischen 6 und 11 und enthalten eine Purpurmembran mit einer Photozykluszeit von mindestens 10 ms sowie 1 bis 10 Gew.% eines Protonendonators/-akzeptors und 1 - 30 % Wasser.

Die bevorzugten Purpurmembran-Zubereitungen haben eine Beugungseffizienz von 4 % und mehr bei einer Anstiegszeit der Beugungseffizienz von weniger als 1,5 sec., die besonders bevorzugten Purpurmembran-Zubereitungen haben eine holographische Beugungseffizienz von 7 % und mehr bei einer Anstiegszeit der Beugungseffizienz von weniger als 0,6 sec.

Die erreichte räumliche Auflösung ist bei allen Zubereitungen größer als 1500 Linien/mm.

Als Ausgangsprodukte für die Herstellung der erfindungsgemäßen Purpurmembran-Zubereitungen sind Purpurmembranen geeignet, sofern sie eine Photozykluszeit von mindestens 10 ms gemessen bei 20°C in einer 10 mmolaren Na/K Phosphatpufferlösung (pH 7) haben.

Bevorzugt geeignet als Ausgangsprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen Purpurmembran-Zubereitungen sind Purpurmembranen mit einer Photozykluszeit von größer 50 ms, besonders bevorzugt geeignet sind Purpurmembranen mit einer Photozykluszeit von größer 100 ms.

Die Photozykluszeit von Purpurmembran-Suspensionen läßt sich beispielsweise durch Blitzphotolyse-Experimente bestimmen. Dieses Verfahren ist dem Fachmann bekannt. In Blitzphotolyse-Experimenten wird durch einen kurzen intensiven Lichtblitz ein Anteil der Purpurmembran photochemisch angeregt. Ein schwacher Detektionsstrahl einer Wellenlänge, die dem Absorptionsmaximum des Anfangszustands entspricht, ist geeignet, die photochemische Wegreaktion wie auch die thermische Rückkehr in den Anfangszustand (B-Zustand) zu beobachten. Die Photozykluszeit ist die Zeitspanne, nach der $(1-1/e)$ (≈ 63 %) des angeregten Materials durch thermische Relaxation vom angeregten Zustand (z. B. M-Zustand) in den Ausgangszustand (z. B. B-Zustand) zurückgekehrt ist. Die maximal mögliche Photozykluszeit geht gegen unendlich. In diesem Fall sind angeregter Zustand bzw. Ausgangszustand durch Belichtung jeweils stabil zu etablieren und es findet keine thermische Relaxation statt.

Die Gewinnung der Purpurmembran z. B. aus *Halobacterium halobium* ist beispielsweise in D. Oesterhelt, W. Stoekenius, Isolation of the Cell Membrane of *Halobacterium halobium* and its fractionation in Red and Purple membrane; Methods in

Enzymology, Vol. 31, Biomembrane 667-678 (1974) oder in EP-A-406850 beschrieben. Nach den beschriebenen Verfahren lassen sich auch Varianten der Purpurmembran aus *Halobacterium halobium* oder aus anderen Halobakterien Stämmen gewinnen. Daneben sind als Ausgangssubstanzen geeignete Purpurmembranen beispielsweise bei Wacker-Chemie GmbH käuflich erhältlich.

Beispiele für bevorzugt geeignete Ausgangsprodukte sind Membranen enthaltend die Mutante BR 326 oder Membranen enthaltend Bacteriorhodopsin-Varianten, bei denen sich unter Lichteinwirkung ausschließlich ein Intermediat wie z. B. der M-Zustand maßgeblich populiert. Bei solchen bevorzugt geeigneten Membranen ist die Lebensdauer eines der Intermediate deutlich länger als die Lebensdauer aller anderen Intermediate des Photozyklus. Weiter sind solche Membranen als Ausgangssubstanzen zur Herstellung der erfindungsgemäßen Purpurmembran-Zubereitungen besonders gut geeignet, bei denen die Reprotonierung der Schiff'schen Base während des Photozyklus gestört ist. Es handelt sich hierbei um Purpurmembranen enthaltend ein Bacteriorhodopsin, bei dem entweder die Aminosäure Asp an Position 96 gegen eine andere natürliche Aminosäure ausgetauscht ist, oder bei der die Lage der Asparaginsäure an Position 96 in ihrer Lage zur Schiff'schen Base beispielsweise durch Deletion oder Insertion einer Aminosäure verändert ist.

Die geeigneten Purpurmembranen werden bevorzugt auf eine OD_{570} von 0,2 bis 6, besonders bevorzugt auf eine OD_{570} größer 4 bis 6, und auf einen pH Wert zwischen 6 und 11, bevorzugt zwischen 6,5 und 9, mittels eines Puffers eingestellt. Als Puffer läßt sich beispielsweise 10 mM Na/K Phosphat verwenden.

1 bis 10 Gew.-% bezogen auf das Trockengewicht an Purpurmembran eines Protonendonators/-akzeptors werden zugegeben. Der Protonendonator/-akzeptor besteht beispielsweise aus einer oder mehreren Substanzen ausgewählt aus der Gruppe Glycerin, Guanidin, Arginin, Harnstoff, Diethylamin, Natriumazid, Glykole, Mono-, Di-, Polysaccharide, mono- oder polyfunktionelle Alkohole. Bevorzugt werden als Protonendonator/akzeptor Glycerin, Arginin und/oder Diethylamin verwendet.

Besonders bevorzugt wird Glycerin verwendet. Dieser Suspension wird das Wasser bis auf einen Restgehalt von 1 bis 30 %, bevorzugt von 5 bis 20 % entzogen. Der Wasserentzug kann beispielsweise durch Trocknen oder durch Zentrifugation erfolgen.

Die so erhaltene Purpurmembran-Zubereitung hat überraschenderweise eine holographische Beugungseffizienz von mehr als 2 % und eine Anstiegszeit der Beugungseffizienz von weniger als 5

sec. sowie eine räumliche Auflösung von mehr als 1500 Linien/mm.

Je nach gewünschtem Verwendungszweck der erfindungsgemäßen Purpurmbran-Zubereitungen läßt sich das Verfahren zur Herstellung derart modifizieren, daß die Purpurmbran-Zubereitung vor, während oder nach erfindungsgemäßer Herstellung jeweils entsprechend dem gewünschten Anwendungszweck, wie aus dem jeweiligen Stand der Technik bekannt, verarbeitet wird. Die erhöhte Beugungseffizienz von mehr als 2 % sowie die Anstiegszeit der Beugungseffizienz von weniger als 5 sec. bzw. die Werte der bevorzugten oder besonders bevorzugten Ausführungsformen und die resultierenden verbesserten Anwendungseigenschaften zeigen auch die entsprechend verarbeiteten Purpurmbran-Zubereitungen.

Die erfindungsgemäßen Purpurmbran-Zubereitungen lassen sich für alle im Stand der Technik bekannten Verwendungen einsetzen. Beispiele für besonders geeignete Anwendungen sind die Herstellung von purpurmbranhaltigen Filmen, die Verwendung für die transiente holographische Speicherung, die holographische Interferometrie, die holographische Mustererkennung, die optische Phasenkonjugation, optische neuronale Netzwerke, assoziative Speicher und die nichtlineare optische Filterung.

Soll die Purpurmbran-Zubereitung beispielsweise zur Herstellung von purpurmbranhaltigen Filmen verwendet werden, so wird sie unter Schwerkrafteinwirkung auf die Oberfläche eines Substrates kontrollierter optischer Güte aufgebracht und mit einem zweiten Substrat versiegelt. Für die Herstellung von Filmen enthaltend immobilisierte Purpurmbran ebenfalls geeignet ist die sogenannte "spin-coating" Technik.

Es zeigte sich, daß derart hergestellte Filme eine Beugungseffizienz von mehr als 2 % sowie eine Anstiegszeit der Beugungseffizienz von kleiner 5 sec. aufwiesen. Bei Verwendung der bevorzugten Purpurmbran-Zubereitungen werden die dort genannten Werte erreicht.

Die Beugungseffizienz der erfindungsgemäßen Purpurmbran-Zubereitungen wird mit zunehmendem pH Wert größer. Die Beugungseffizienz der Purpurmbran-Zubereitung wird mit zunehmender Photozykluszeit der als Ausgangssubstanz verwendeten Purpurmbran größer.

So ermöglicht beispielsweise die Verwendung der Purpurmbran Variante BR 326 zur Herstellung der erfindungsgemäßen Purpurmbran-Zubereitung schon bei niedrigeren proteinschonenden pH Werten deutlich erhöhte Beugungseffizienzen.

Nachstehend wird die Erfindung anhand von Beispielen und Vergleichsbeispielen näher erläutert.

Beispiel 1

0.6 ml einer kommerziellen Purpurmbran-Suspension (Hersteller Wacker-Chemie GmbH, München), des Typs BR 326 mit einer optischen Dichte von 30 bei 570 nm und einer Photozykluszeit von 2400 ms bei 20°C und pH 7 in Na/K Phosphatpuffer 10 mMol/l werden mit 9.4 ml eines Na/K Phosphatpuffers pH 8 (100 mMol/l), der 20 mMol/l Natriumchlorid und 6% (Vol./Vol.) Glycerin (87%ig) enthält, auf einen pH Wert von 8,0 eingestellt. Der pH wird mittels einer Glaselektrode kontrolliert. Die OD_{570} der Suspension beträgt 5,2. Anschließend wird die Suspension in eine Zentrifugierhalterung gefüllt, die am Boden eine plangeschliffene runde Glasscheibe mit einem Durchmesser von 22.4 mm auf einem dem Zentrifugeneinsatz angepaßten Tefloneinsatz und einem Zylinder mit einer inneren Bohrung von 16.2 mm enthält. In einer Ultra-Zentrifuge wird 45 min bei 23000 Upm in einem Rotor des Typs TST 28.2 zentrifugiert. Der klare Überstand wird anschließend abgesehen und die runde Glasscheibe, die nun in der Mitte einen Purpurmbranfilm mit dem Durchmesser der Zylinderbohrung trägt, aus dem Zentrifugeneinsatz entnommen. Nach 24-stündigem Trocknen bei 20°C und 30 % rel. Luftfeuchtigkeit werden zwei dieser Filme gegeneinander gelegt und aufeinander gepreßt. Als Abstandshalter wird ein Ring aus Edelstahl mit einer Dicke von 25 µm verwendet. Während des Preßvorgangs wird der Film 10 min auf 60°C erhitzt und danach innerhalb einer Stunde abgekühlt. Der so erhaltene Film hat einen Wassergehalt von 5 Gew.-% (Gewichtsverlust beim Trocknen bei 20°C über Calciumchlorid).

Bei einer Schreibintensität von 20 mW/cm² und einer Schreibwellenlänge von 568 nm und einem Winkel zwischen den Schreibstrahlen von 45° sowie einer Lesewellenlänge von 632,8 nm hat der Film eine Hologrammeffizienz von 7%. Die Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz betrug 500 ms. Die holographische Auflösung betrug wesentlich mehr als 2500 Linien/mm.

Beispiel 2

0.6 ml einer kommerziellen Purpurmbran-Suspension (Hersteller Wacker-Chemie GmbH, München), des Typs BR 326 mit einer optischen Dichte von 30 bei 570 nm und einer Photozykluszeit von 2500 ms bei 20°C und pH 7 in Na/K Phosphatpuffer 10 mMol/l werden mit 9.4 ml eines Na/K Phosphatpuffers pH 6,5 (100 mMol/l), der 20 mMol/l Natriumchlorid und 6% (Vol./Vol.) Glycerin (87%ig) enthält, versetzt. Der pH wird mittels einer Glaselektrode kontrolliert, er beträgt 6,5. Die OD_{570} der Suspension beträgt 5,0.

Aus der Purpurmembran-Suspension wird wie in Beispiel 1 beschrieben ein Film hergestellt.

Der so erhaltene Film hat einen Wassergehalt von 5 Gew.-%. Er hat eine maximal erreichbare holographische Beugungseffizienz von 4 % bei einer Schreibintensität von 50 mW/cm² und einer Schreibwellenlänge von 568 nm und einem Winkel zwischen den Schreibstrahlen von 45° sowie einer Lesewellenlänge von 632,8 nm. Die Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz betrug 300 ms. Die holographische Auflösung betrug wesentlich mehr als 2500 Linien/mm.

Beispiel 3

Es wird wie in Beispiel 1 beschrieben ein Film enthaltend immobilisierte Purpurmembran hergestellt. Statt einer Purpurmembran-Suspension des Typs BR 326 wurde eine Wildtyp Purpurmembran-Suspension eingesetzt. Diese hatte eine Photozykluszeit von 10 ms gemessen wie in Beispiel 1 beschrieben. Die OD₅₇₀ der zur Filmherstellung eingesetzten Suspension beträgt 5,2. Der so erhaltene Film hat einen Wassergehalt von 5 Gew.-%. Er hat eine maximal erreichbare holographische Beugungseffizienz von 2,2 % bei einer Schreibintensität von 100 mW/cm² und einer Schreibwellenlänge von 568 nm und einem Winkel zwischen den Schreibstrahlen von 45° sowie einer Lesewellenlänge von 632,8 nm. Die Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz betrug 100 ms. Die holographische Auflösung betrug wesentlich mehr als 2500 Linien/mm.

Vergleichsbeispiel 1

Die kommerziell erhältliche Purpurmembran-Suspension des Typs BR 326 wird wie im Stand der Technik beschrieben zu einem Film verarbeitet, d.h. der pH Wert wird mittels eines Na/K Phosphatpuffers auf 6,5 eingestellt, es wird kein Glycerin zugesetzt und der Film auf einen Wassergehalt von 60 % getrocknet. Der erhaltene Film hat eine maximal erreichbare holographische Beugungseffizienz von 2 % bei einer Schreibintensität von 20 mW/cm² und einer Schreibwellenlänge von 568 nm und einem Winkel zwischen den Schreibstrahlen von 45° sowie einer Lesewellenlänge von 632,8 nm. Die Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz beträgt 150 ms.

Vergleichsbeispiel 2

Es wird wie in Vergleichsbeispiel 1 verfahren. Als Purpurmembran Suspension wird Wildtyp-Purpurmembran eingesetzt. Die Photozykluszeit beträgt 10 ms. Der erhaltene Film hat eine maximal erreichbare holographische Beugungseffizienz von

1 % bei einer Schreibintensität von 20 mW/cm² und einer Schreibwellenlänge von 568 nm und einem Winkel zwischen den Schreibstrahlen von 45° sowie einer Lesewellenlänge von 632,8 nm. Die Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz beträgt 120 ms.

Patentansprüche

1. Purpurmembran-Zubereitung, die eine Beugungseffizienz von mehr als 2 % und eine Anstiegszeit der holographischen Beugungseffizienz von weniger als 5 sec. hat.
2. Purpurmembran-Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen pH Wert zwischen 6 und 11 hat sowie
 - a) eine Purpurmembran mit einer Photozykluszeit von mindestens 10 ms
 - b) 1 bis 10 % eines Protonendonators/-akzeptors und
 - c) 1 - 30 % Wasser enthält.
3. Purpurmembran-Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in a) verwendete Purpurmembran eine Bacteriorhodopsinvariante enthält, bei der die Aminosäure Asparaginsäure an Position 96 durch eine beliebige andere natürliche Aminosäure ersetzt ist, oder bei der die Lage der Asparaginsäure an Position 96 in ihrer Lage zur Schiff'schen Base verändert ist.
4. Purpurmembran-Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in a) verwendete Purpurmembran die Bacteriorhodopsinvariante BR 326 enthält.
5. Purpurmembran-Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in a) verwendete Purpurmembran eine Photozykluszeit von mehr als 50 ms hat.
6. Purpurmembran-Zubereitung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in a) verwendete Purpurmembran eine Photozykluszeit von mehr als 100 ms hat.
7. Purpurmembran-Zubereitung nach einem oder mehreren der Ansprüche 2 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Protonendonator/akzeptor eine oder mehrere Substanzen ausgewählt aus der Gruppe Glycerin, Guanidin, Arginin, Harnstoff, Diethylamin, Natriumazid, Glykole, Mono-, Di-Polysaccharide, mono- oder polyfunktionelle Alkohole verwendet werden.

8. Purpurnembran-Zubereitung nach einem oder mehreren der Ansprüche 2 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß als Protonendonator/akzeptor Glycerin verwendet wird. 5
9. Verfahren zur Herstellung von Purpurnembran-Zubereitungen nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß eine Purpurnembran-Suspension mit einer Photozykluszeit von mindestens 10 ms auf einen pH Wert zwischen 6 und 11 eingestellt wird, dieser Purpurnembran-Suspension 1 bis 10 % eines Protonendonators/akzeptors zugesetzt wird, und der so erhaltenen Suspension das Wasser bis auf einen Restgehalt von 1 bis 30% entzogen wird. 10 15
10. Verfahren zur Herstellung von Purpurnembran-Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß die Purpurnembran-Suspension vor, während oder nach Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 8 jeweils entsprechend dem gewünschten Anwendungszweck wie aus dem Stand der Technik bekannt verarbeitet wird. 20 25
11. Verwendung von Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für optische Informationen. 30
12. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für die holographische Mustererkennung. 35
13. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für die holographische Interferometrie. 40
14. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für holographisch-assoziative Speicher. 45
15. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für neuronale Netzwerke. 50
16. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für die optische Phasenkonjugation. 55
17. Verwendung der Purpurnembran-Zubereitungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8 als Speichermaterial für nichtlineare optische Filter.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 5578

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X	DATABASE WPIL Section Ch, Week 9120, Mai 1991 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class E10, AN 144979 & JP-A-3 081 756 (FUJI PHOTO FILM CO. LTD.) 8. April 1991	1,2,7, 11-17	G03H1/02
Y	* Zusammenfassung *	7,8	
Y	--- CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 104, no. 21, 26. Mai 1986, Columbus, Ohio, US; abstract no. 182020c, RAYFIELD 'EVIDENCE THAT CHARGE MOTION WITHIN BACTERIORHODOPSIN DEPENDS ON SOLVENT VISCOSITY' * Zusammenfassung * & PHOTOCHEM PHOTOBIOLOGICAL Bd. 43, Nr. 2, 1986, Seiten 171 - 174	7,8	
A,D	--- STUDIES IN ORGANIC CHEMISTRY Bd. 40, 1990, AMSTERDAM,NL Seiten 954 - 975 HAMPP ET AL. 'BACTERIORHODOPSIN AND ITS FUNCTIONAL VARIANTS: POTENTIAL APPLICATIONS IN MODERN OPTICS' * das ganze Dokument *	1-17	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
A	--- CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 112, no. 16, 16. April 1990, Columbus, Ohio, US; abstract no. 148901w, 'OPTICAL PROPERTIES OF POLYMERIC FILMS OF BACTERIORHODOPSIN AND ITS FUNCTIONAL VARIANTS: NEW MATERIALS FOR OPTICAL INFORMATION PROCESSING' * Zusammenfassung * & PROC - INT SOC OPT ENG Bd. 1125, 1990, Seite 2-8	1-17	G03H G03C
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenamt DEN HAAG		Abschließdatum der Recherche 27 OKTOBER 1992	Prüfer HILLEBRECHT, D.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument A : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	